

Umowa
Nr DK.....
o udzielenie świadczeń zdrowotnych
zawarta w trybie art. 26 i art. 27 Ustawy z dnia 15 kwietnia 2011 r. o działalności leczniczej

Zawarta w Poznaniu dnia pomiędzy:

1. z siedzibą
zwanym dalej **Zamawiającym**, reprezentowanym przez,
a
2. Panem/ Paniązam. posiadającym/
posiadającą prawo wykonywania zawodu numer wydane
przez....., wpisanym/wpisaną do Centralnej Ewidencji i Informacji
o Działalności Gospodarczej RP pod numerem NIP i numerem REGON
..... zwanym/ zwaną dalej **Przyjmującym Zamówienie**.

§ 1.

1. Przyjmujący Zamówienie oświadcza, iż jako osoba wykonująca zawód lekarza w ramach indywidualnej specjalistycznej praktyki lekarskiej i legitymująca się nabyciem fachowych kwalifikacji do udzielania świadczeń zdrowotnych w dziedzinie radiologia i diagnostyka obrazowa/ radiodiagnostyka jest uprawniony do świadczenia na rzecz Zamawiającego świadczeń zdrowotnych określonych § 2 i na tej podstawie Zamawiający deklaruje wolę nabycia niżej wyspecyfikowanych świadczeń zdrowotnych po cenach i na zasadach określonych niniejszą umową.
2. Na potwierdzenie okoliczności wymienionej w ust. 1 Przyjmujący Zamówienie przedkłada dokumenty, które stanowią załącznik Nr 1 do umowy.

§ 2.

1. Mocą niniejszej umowy Przyjmujący Zamówienie zobowiązuje się udzielać w imieniu Zamawiającego na rzecz pacjentów przez niego skierowanych następujących świadczeń zdrowotnych:
 - a) prowadzenie diagnostyki, leczenia i kontroli chorych oraz opisywanie na rzecz Wielkopolskiego Centrum Onkologii badań z zakresu radiologii i diagnostyki obrazowej poza siedzibą Zamawiającego, zgodnie z posiadanymi kwalifikacjami tj. specjalizacją w dziedzinie radiologia i diagnostyka obrazowa/ radiodiagnostyka;
 - b) prowadzenie dokumentacji medycznej oraz w zakresie sprawozdawczości statystycznej.
2. Poza zakresem określonym w ust. 1 Przyjmujący Zamówienie dodatkowo zobowiązany jest do:
 - a) prowadzenia badań naukowych,
 - b) szkolenia personelu średniego i wyższego stopnia,
 - c) do realizacji zadań dydaktycznych i badawczych w powiązaniu z udzielaniem świadczeń zdrowotnych i promocją zdrowia, w tym wdrażaniem nowych technologii medycznych oraz metod leczenia.
3. Zamawiający wyznaczy każdorazowo chorych oraz zakres świadczeń zdrowotnych, których umowa dotyczy.
4. Zamawiający zapewni:

- a) bezpieczny dostęp do systemu PACS i RIS Zamawiającego dla Przyjmującego Zamówienie. Dostęp będzie odbywał się z użyciem przeglądarki internetowej klienta VPN oraz RDP a transmisja będzie szyfrowana bezpiecznym protokołem SSL.
 - b) możliwość pobierania obrazów w formacie DICOM przez Przyjmującego Zamówienie.
5. Zamawiający wymaga:
- a) wykonania opisu badania w terminach określonych w umowie. Badanie uznaje się za opisane po spełnieniu następujących warunków:
 - i. wprowadzenie opisu badania w systemie RIS Zamawiającego,
 - ii. określenie lekarza opisującego badanie (wraz danymi identyfikującymi lekarza, w tym z numerem PWZ) z określeniem daty wykonania opisu,
 - iii. zatwierdzenie opisu badania w systemie RIS Zamawiającego i opatrzenie wygenerowanego dokumentu podpisem elektronicznym z wykorzystaniem sposobu potwierdzania pochodzenia oraz integralności danych dostępnego w systemie teleinformatycznym udostępnionym bezpłatnie przez Zakład Ubezpieczeń Społecznych (dalej certyfikat ZUS) w myśl zgodnym z art. 2 pkt. 6) Ustawy z dnia 28 kwietnia 2011 r. o systemie informacji w ochronie zdrowia,
 - b) posiadania przez Przyjmującego zamówienie niezbędnej infrastruktury informatycznej zgodnie z Rozporządzeniem Rady Ministrów z dnia 21 maja 2024 r. w sprawie Krajowych Ram Interoperacyjności, minimalnych wymagań dla rejestrów publicznych i wymiany informacji w postaci elektronicznej oraz minimalnych wymagań dla systemów teleinformatycznych oraz Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 6 kwietnia 2020 r. w sprawie rodzajów, zakresu i wzorów dokumentacji medycznej oraz sposobu jej przetwarzania z uwzględnieniem Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia dyrektywy 95/46/WE (ogólne rozporządzenie o ochronie danych), dalej RODO.
 - c) przestrzegania Rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 11 kwietnia 2019 r. w sprawie standardów organizacyjnych opieki zdrowotnej w dziedzinie radiologii i diagnostyki obrazowej/ radiodiagnostyki wykonywanej za pośrednictwem systemów teleinformatycznych
 - d) zapewnienia sprzętu informatycznego o minimalnych wymaganiach określonych w załączniku nr 4.
6. Zamawiający informuje, iż działania Przyjmującego Zamówienie dokonywane w udostępnionej infrastrukturze informatycznej będą rejestrowane/monitorowane.
7. Koszty podłączenia Przyjmującego Zamówienie do systemów Zamawiającego ponosi Przyjmujący Zamówienie. Dotyczy to w szczególności:
- a) kosztów dostępu do sieci Internet Przyjmującego Zamówienie niezbędnej do komunikacji z Zamawiającym,
 - b) kosztów zakupu i eksploatacji niezbędnego sprzętu i oprogramowania komputerowego do realizacji przedmiotu umowy po stronie Przyjmującego Zamówienie, tj. komputer, monitory, system operacyjny, oprogramowanie antywirusowe i inne.
8. Przyjmujący Zamówienie zobowiązuje się do zapewnienia bezpieczeństwa przetwarzanych danych, w tym danych osobowych i danych medycznych, w szczególności wyników badań obrazowych, zgodnie z obowiązującymi przepisami prawa, w tym z Rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 (RODO), Ustawą z dnia 6 listopada 2008 r. o prawach pacjenta i Rzeczniku Praw Pacjenta.
9. Przyjmujący Zamówienie zapewnia spełnienie minimalnych środków techniczno-organizacyjnych określonych w załączniku nr 5 i oświadcza, że systemy informatyczne

wykorzystywane do opisywania badań spełniają wymogi bezpieczeństwa, w tym zapewniają:

- a) kontrolę dostępu do danych,
 - b) autoryzację użytkowników,
 - c) rejestrowanie i monitorowanie operacji na danych,
 - d) szyfrowanie transmisji danych,
 - e) regularne tworzenie kopii zapasowych.
10. Zamawiający może w trakcie wykonywania umowy pozbawić Przyjmującego Zamówienie prawa udzielania w imieniu Zamawiającego dalszych świadczeń chorym (nawet w trakcie leczenia chorego) pod warunkiem natychmiastowego przejęcia świadczeń przez innego lekarza o odpowiednich kwalifikacjach. Powyższe nie może wywołać ujemnych skutków dla chorego.
 11. Skorzystanie przez Zamawiającego z uprawnienia z ust.10 nie skutkuje rozwiązaniem umowy, które wymaga oddzielnego oświadczenia zgodnie z § 10.
 12. Przyjmujący Zamówienie zobowiązany jest i może świadczyć w imieniu Zamawiającego świadczenia zdrowotne wyłącznie zgodnie z posiadanymi kwalifikacjami, w zakresie wynikającym ze współczesnej wiedzy lekarskiej, obowiązujących standardów, oraz poziomu finansowania świadczeń przez Narodowy Fundusz Zdrowia oraz innych Płatników.
 13. Przyjmujący Zamówienie zobowiązany jest każdorazowo poddać się kontroli Zamawiającego w zakresie realizacji umowy.
 14. Przyjmujący Zamówienie zobowiązuje się przestrzegać bezpieczeństwa i higieny pracy.
 15. Przyjmujący Zamówienie oświadcza, że będzie przestrzegał przepisów dotyczących ochrony danych osobowych, a w szczególności Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia dyrektywy 95/46/WE (ogólne rozporządzenie o ochronie danych) oraz obowiązujących przepisów prawa.
 16. Przyjmujący Zamówienie zobowiązany jest do reagowania na zdarzenia mogące prowadzić do wystąpienia incydentu związanego z naruszeniem zasad ochrony danych osobowych, eliminowania nieprawidłowości i powiadamiania o wystąpieniu zdarzenia zgodnie z Procedurą postępowania w przypadku wystąpienia incydentu związanego z naruszeniem zasad ochrony danych osobowych.

§ 3.

1. Harmonogram realizacji świadczeń w trybie zdalnym przez Przyjmującego Zamówienie stanowi Załącznik Nr 2 do umowy.
2. W trakcie udzielania świadczeń osobą odpowiedzialną za współpracę z Przyjmującym Zamówienie jest osoba, o której mowa w § 7.
3. Strony ustalają, iż formą komunikacji podczas udzielania świadczeń w trybie zdalnym jest wskazany e-mail lub telefon.
4. Przyjmujący Zamówienie zobowiązany jest do zawarcia takiego porozumienia z innymi lekarzami opisującymi badania we wskazanym w umowie trybie, aby ewentualna przerwa w udzielaniu świadczeń w trybie zdalnym nie powodowała wydłużenia czasu oczekiwania chorego na świadczenia oraz przerw w udzielaniu świadczeń.

§ 4.

1. W sytuacji, w których Przyjmujący Zamówienie nie będzie mógł udzielać świadczeń zdrowotnych – w szczególności z uwagi na zwolnienie lekarskie lub wyrażona zostanie zgoda Zamawiającego na czasowe nieudzielanie świadczeń- zapewnienie ciągłości świadczeń

obciąża Zamawiającego. Powyższe nie będzie skutkowało negatywnymi konsekwencjami dla Przyjmującego Zamówienie.

2. W sytuacji, w której Przyjmujący Zamówienie nie będzie mógł realizować świadczeń zdrowotnych z powodu zwolnienia lekarskiego lub z przyczyn niezależnych od Przyjmującego Zamówienie, Przyjmujący Zamówienie zobowiązany jest do powiadomienia o tym pisemnie Zamawiającego.

§ 5.

1. Przyjmującemu Zamówienie przysługuje z tytułu realizacji umowy wynagrodzenie w systemie zadaniowym.
2. Wynagrodzenie, o którym mowa w ust. 1 przedstawia się następująco. Z tytułu wykonania niżej wymienionych badań Przyjmującemu Zamówienie przysługują następujące stawki za 1 (słownie: jedno) badanie:
 - a) tomografia komputerowa niezależnie od okolicy ciała- ... zł. (słownie:);
za 1 badanie z wyjątkiem badania kolonografii, za które przysługuje wynagrodzenie w wysokości zł. brutto (słownie:);
 - b) rezonans magnetyczny głowy + angiografia- zł. brutto (słownie:);
 - c) rezonans magnetyczny głowy z kontrastem- zł. brutto (słownie:);
 - d) rezonans magnetyczny głowy z kontrastem + angiografia- ... zł. brutto (słownie:);
 - e) rezonans magnetyczny twarzoczaszki z kontrastem- zł. brutto (słownie:);
 - f) rezonans magnetyczny szyi z kontrastem- zł. brutto (słownie:);
 - g) rezonans magnetyczny jamy brzusznej z kontrastem- zł. brutto (słownie:);
 - h) rezonans magnetyczny jamy brzusznej + MRCP- zł. brutto (słownie:);
 - i) rezonans magnetyczny miednicy bez kontrastu- zł. brutto (słownie:);
 - j) rezonans magnetyczny miednicy z kontrastem- zł. brutto (słownie:);
 - k) rezonans magnetyczny jednego odcinka kręgosłupa bez kontrastu- zł. brutto (słownie:);
 - l) rezonans magnetyczny jednego odcinka kręgosłupa z kontrastem- zł. brutto (słownie:);
 - m) rezonans magnetyczny układu mięśniowo- szkieletowego z kontrastem- zł. brutto (słownie:);
 - n) rezonans magnetyczny przysadki mózgowej- zł. brutto (słownie:);
 - o) rezonans magnetyczny oczodołu- zł. brutto (słownie:);
 - p) badanie spektroskopii mózgu – zł. brutto (słownie:);
3. Przyjmujący Zamówienie zobowiązany jest do comiesięcznego przekazywania rozliczenia badań za dany okres zgodnie z załącznikiem nr 3 do umowy.
4. Dokumenty, o którym mowa w ust. 3 muszą być potwierdzone przez Kierownika Zakładu Radiologii lub przez Zastępcę Kierownika Zakładu.
5. Wynagrodzenie będzie płatne miesięcznie na rachunek bankowy Przyjmującego Zamówienie na podstawie faktury wystawionej po zakończeniu każdego miesiąca, w terminie 14 dni od daty otrzymania faktury przez Zamawiającego.
6. Dzień zapłaty stanowi dzień dokonania polecenia przelewu bankowego.
7. Część wynagrodzenia określona w ust. 2 ulega umniejszeniu proporcjonalnie do czasu, w którym Przyjmujący Zamówienie nie udzielał świadczeń zdrowotnych zgodnie z § 4.

§ 6.

1. Dla celów związanych z realizacją przedmiotu niniejszej umowy oraz wykonania obowiązków prawnych spoczywających na Stronach zobowiązują się one do przekazania wszelkich niezbędnych informacji, w tym danych osobowych dla prawidłowej realizacji celów umowy.
2. Strony w ramach wykonywania swoich zadań oraz realizacji przedmiotu umowy są odrębnymi Administratorami Danych Osobowych osób, których dane zostały przekazane przez Strony w trakcie wykonywania czynności zmierzających do prawidłowego wykonania przedmiotu umowy. Strony realizują zadania i obowiązki wynikające z przepisów ochrony danych osobowych niezależnie.
3. Sprawy nieobjęte niniejszą umową dotyczące przetwarzania danych osobowych są regulowane przez odpowiednie przepisy prawa medycznego, w tym Ustawę z dnia 6 listopada 2008 r. o prawach pacjenta i Rzeczniku Praw Pacjenta oraz przepisy dotyczące ochrony danych osobowych jak Rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia dyrektywy 95/46/WE (ogólne rozporządzenie o ochronie danych), dalej RODO, i Ustawę z dnia 10 maja 2018 r. o ochronie danych osobowych.
4. W przypadku naruszenia bezpieczeństwa danych, Przyjmujący Zamówienie zobowiązuje się do niezwłocznego powiadomienia Zamawiającego oraz podjęcia działań naprawczych.
5. Przyjmujący Zamówienie oświadcza, że zapoznał się z Klauzulą Obowiązku Informacyjnego – osoba fizyczna, której dane są przetwarzane w związku z zawarciem i realizacją umowy stanowiącej załącznik nr 6 do niniejszej Umowy.

§ 7.

1. Przyjmujący Zamówienie przyjmuje do wiadomości, że Zamawiający udzielił pełnomocnictwa do realizacji uprawnień Zamawiającego z § 2 i § 3.
2. Zamawiający poinformuje pisemnie Przyjmującego Zamówienie o ewentualnych zmianach tego pełnomocnictwa, w szczególności na czas nieobecności osoby wymienionej w ust. 1.

§ 8.

Przyjmujący Zamówienie zobowiązany jest przedłożyć Zamawiającemu, przed przystąpieniem do wykonywania umowy i w trakcie jej obowiązywania, dowód zawarcia umowy ubezpieczenia odpowiedzialności cywilnej za szkody wyrządzone przy udzielaniu świadczeń. Umowa ta winna być zawarta zgodnie z art. 17 ust.1 pkt. 4 lit. „a” Ustawy z dnia 15 kwietnia 2011 r. o działalności leczniczej. (Dz. U. z 2025 r. poz. 450 z późn. zm.).

§ 9.

Umowa zawarta zostaje na okres z zastrzeżeniem, iż możliwość i zobowiązanie do udzielania świadczeń rozpocznie się w momencie spełnienia wymagań technicznych i formalnych po obu stronach, o czym strony wzajemnie się poinformują.

§ 10.

1. Stronom przysługuje prawo rozwiązania umowy z zachowaniemterminu wypowiedzenia, ze skutkiem na koniec miesiąca kalendarzowego.
2. Zamawiającemu przysługuje prawo rozwiązania umowy bez wypowiedzenia jedynie w przypadku rażącego niewywiązywania się przez Przyjmującego Zamówienie z warunków umowy. W przypadku zamiaru rozwiązania umowy bez wypowiedzenia Zamawiający zobowiązany jest wezwać Przyjmującego Zamówienie wskazując rodzaj naruszenia, wzywając do zaprzestania naruszania warunków umowy oraz do wyznaczenia w tym celu odpowiedniego terminu. Dopiero w przypadku niezastosowania się przez Przyjmującego

Zamówienie do wezwania Zamawiającego, Zamawiający będzie mógł dokonać rozwiązania umowy bez wypowiedzenia.

3. Przyjmującemu Zamówienie przysługuje prawo rozwiązania umowy bez wypowiedzenia jedynie w przypadku rażącego niewywiązywania się przez Zamawiającego z warunków umowy. W przypadku zamiaru rozwiązania umowy bez wypowiedzenia Przyjmujący Zamówienie zobowiązany jest wezwać Zamawiającego wskazując rodzaj naruszenia, wzywając do zaprzestania naruszania warunków umowy oraz do wyznaczenia w tym celu odpowiedniego terminu. Dopiero w przypadku niezastosowania się przez Zamawiającego do wezwania Przyjmującego Zamówienie, Przyjmujący Zamówienie będzie mógł dokonać rozwiązania umowy bez wypowiedzenia.

§ 11.

1. Umowę sporządzono w dwóch jednobrzmiących egzemplarzach, po jednym dla każdej ze stron.
2. Zmiany umowy wymagają pod rygorem nieważności formy pisemnej.
3. W sprawach spornych rozstrzyga właściwy sąd powszechny.
4. W sprawach nieuregulowanych mają zastosowanie przepisy Kodeksu cywilnego.

.....

.....

MINIMALNE WYMAGANIA DLA STACJI OPISOWYCH

1. Monitor

- Co najmniej jeden monitor. Jeżeli stanowisko opisowe składa się z dwóch monitorów opisowych wymagane jest fabryczne świadectwo parowania monitorów.
- Rozdzielczość: minimum 1024×1024 piksele (lub minimum 1 megapiksel)
- Zgodność z krzywą jasności DICOM GSDF
- Jasność: co najmniej 200 cd/m^2
- Kontrast: minimum 100:1
- Liczba poziomów szarości: co najmniej 1024 (10 bitów)

2. Oprogramowanie

- Oprogramowanie w standardzie DICOM dedykowane do zakresu klinicznego ocenianych obrazów

3. Warunki pomieszczenia

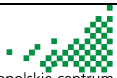
- Oświetlenie w miejscu pracy monitora nieprzekraczające 15 luksów ze ścianami wykończonymi ciemną, niepołyskliwą powierzchnią.

4. Testy kontroli jakości

- Obowiązek wykonywania testów codziennych (wykonywane przez Przyjmującego Zamówienie)
- Testy specjalistyczne - wykonywane raz na rok - dla stacji, które nie będą własnością WCO przez podmiot posiadający akredytację w rozumieniu przepisów ustawy z dnia 13 kwietnia 2016 r. o systemach oceny zgodności i nadzoru rynku (Dz. U. z 2022 r. poz. 1854) (Dz.U. 2024 poz. 1277, art. 331, ust 9, pkt 1).

MINIMALNE ŚRODKI TECHNICZNO-ORGANIZACYJNE

1. Przyjmujący zamówienie wdrożył odpowiednie środki obejmujące:
 - a) pseudonimizację i szyfrowanie danych osobowych,
 - b) zdolność do ciągłego zapewnienia poufności, integralności, dostępności i odporności systemów i usług przetwarzania poprzez:
 - przechowywanie danych osobowych na zabezpieczonych serwerach, dyskach czy innych urządzeniach,
 - zapewnienie oprogramowania antywirusowego na sprzęcie służącym do przetwarzania danych osobowych,
 - wdrożenie środków zabezpieczających bazy danych przed nieuprawnionym dostępem do danych osobowych,
 - zabezpieczenie baz danych przez próbą umyślną modyfikacji lub usunięcia danych osobowych,
 - c) zdolność do szybkiego przywrócenia dostępności danych osobowych i dostępu do nich w razie incydentu fizycznego lub technicznego poprzez:
 - wykonywanie kopii zapasowej danych osobowych z możliwością odtworzenia bazy w każdym momencie,
 - określenie zasad postępowania w razie konieczności odtworzenia bazy danych z kopii zapasowej,
 - d) prowadzenie regularnego testowania, mierzenia i oceniania skuteczności środków technicznych i organizacyjnych poprzez:
 - przeprowadzania audytów skuteczności wdrożonych środków zabezpieczających dane osobowe,
 - e) dostęp do danych osobowych wyłącznie przez upoważnione osoby poprzez:
 - wydanie upoważnień przetwarzającym dane osobowe,
 - przeprowadzanie cyklicznych szkoleń z zakresu ochrony danych osobowych i bezpieczeństwa informacji dla osób przetwarzających dane osobowe,
 - zobowiązanie do zachowania w tajemnicy przetwarzanych danych osobowych i sposobów ich zabezpieczenia, przez osoby, które zostały upoważnione do przetwarzania danych osobowych,
 - f) autoryzację użytkowników poprzez:
 - przyznawanie dostępu do systemów informatycznych zawierających dane osobowe tylko upoważnionym osobom,
 - g) konfigurowanie sprzętu komputerowego poprzez:
 - zabezpieczenie komputerów, na których przetwarzane są dane osobowe,
 - szyfrowania dysków twardych komputerów, nośników przenośnych i innych nośników, na których przetwarzane są powierzone dane osobowe,
 - korzystanie z legalnego oprogramowania,
 - szyfrowanie wiadomości e-mail zawierające dane osobowe,
 - stosowanie zasad czystego biurka, czystego ekranu, czystego druku,
 - bieżąca aktualizacja systemów informatycznych,
 - niekorzystanie z programów i narzędzi nieautoryzowanych przez Przyjmującego zamówienie.

 wielkopolskie centrum onkologii	WIELKOPOLSKIE CENTRUM ONKOLOGII KLAUZULA OBOWIĄZKU INFORMACYJNEGO – OSOBA FIZYCZNA, KTÓREJ DANE SĄ PRZETWARZANE W ZWIĄZKU Z ZAWarciEM I REALIZACJĄ UMOWY IDENTYFIKATOR: WCO.PBI.PBDO.E011z	Wersja: 02.00 Data: 2022-01-10 Strona: 9/10 Załącznik nr E011z do PBDO
	INSPEKTOR OCHRONY DANYCH (IOD)	

Załącznik nr 6

KLAUZULA OBOWIĄZKU INFORMACYJNEGO – OSOBA FIZYCZNA, KTÓREJ DANE SĄ PRZETWARZANE W ZWIĄZKU Z ZAWarciEM I REALIZACJĄ UMOWY.

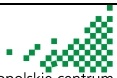
UWAGA:

Niniejszy dokument stanowi własność Wielkopolskiego Centrum Onkologii im. Marii Skłodowskiej-Curie w Poznaniu. Wszelkie prawa autorskie zastrzeżone. Zabrania się dokonywania zmian treści, a także kopiowania i rozpowszechniania bez zgody wydawcy. Dokument udostępniany osobom przetwarzającym dane osobowe, stosowanie do wykonywanych zadań w tym zakresie.

SZANOWNA PANI / SZANOWNY PANIE,

na podstawie art. 13 i 14 Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia dyrektywy 95/46/WE (ogólne rozporządzenie o ochronie danych), zwanego dalej RODO informuję, iż:

1. Administratorem Pani/Pana danych osobowych jest Wielkopolskie Centrum Onkologii im. Marii Skłodowskiej-Curie z siedzibą w Poznaniu (61-866) przy ul. Garbary 15 będące samodzielnym publicznym zakładem opieki zdrowotnej (zwane dalej „Wielkopolskim Centrum Onkologii”).
2. We wszystkich sprawach związanych z przetwarzaniem i ochroną Pani/Pana danych osobowych może się Pani/Pan z kontaktować z Inspektorem Ochrony Danych pod adresem daneosobowe@wco.pl lub listownie na adres: ul. Garbary 15 Poznań (61-866) z dopiskiem Inspektor Ochrony Danych.
3. Pani/Pana dane osobowe są niezbędne do zawarcia i/lub realizacji umów/porozumień/zleceń podpisanych przez Wielkopolskie Centrum Onkologii w ramach podjętej współpracy z Pani/Pana Pracodawcą/Zleceniodawcą/Podmiotem, z którym Pani/Pan współpracuje (zwanym dalej „Pani/Pana Pracodawcą”) i są przetwarzane do celów:
 - a. podpisania i potwierdzenia prawidłowości zawarcia umowy/porozumienia/zleceń – w tym przypadku Wielkopolskie Centrum Onkologii przetwarza Pani/Pana dane osobowe w zakresie: imienia, nazwiska, tytułu zawodowego/naukowego, stanowiska i nazwy komórki organizacyjnej u Pani/Pana Pracodawcy, podstawy do reprezentowania Pani/Pana Pracodawcy oraz informacji o Pani/Pana Pracodawcy lub,
 - b. realizacji umowy/porozumienia/zlecenia między Wielkopolskim Centrum Onkologii a Pani/Pana Pracodawcą, który wyznaczył Panią/Pana jako osobę do kontaktu – w tym przypadku Wielkopolskie Centrum Onkologii przetwarza Pani/Pana dane osobowe w zakresie: imienia, nazwiska, tytułu zawodowego/naukowego, stanowiska, nazwy komórki organizacyjnej u Pani/Pana Pracodawcy, informacji o Pani/Pana Pracodawcy i danych kontaktowych tj. Pani/Pana numer telefonu i/lub adres e-mail.
4. Pani/Pana dane osobowe są przetwarzane na podstawie art. 6 ust. 1 lit. c (obowiązek prawny wynikający m.in. z przepisów prawa podatkowego), art. 6 ust. 1 lit. f (prawnie uzasadniony interes Wielkopolskiego Centrum Onkologii szczegółowo opisany w pkt. 3 niniejszej klauzuli) RODO.
5. Jeżeli Wielkopolskie Centrum Onkologii zbiera dane osobowe bezpośrednio od Pani/Pana, informuję, że podanie przez Panią/Pana danych jest dobrowolne, jednakże jest ono warunkiem koniecznym do zawarcia umowy/porozumienia/zlecenia, o którym mowa w pkt. 3 niniejszej klauzuli.
6. Jeżeli Wielkopolskie Centrum Onkologii nie pozyskało Pani/Pana danych osobowych bezpośrednio od Pani/Pana podczas podpisywania umowy/porozumienia/zlecenia, o którym mowa w pkt. 3 niniejszej

 wielkopolskie centrum onkologii	WIELKOPOLSKIE CENTRUM ONKOLOGII KLAUZULA OBOWIĄZKU INFORMACYJNEGO – OSOBA FIZYCZNA, KTÓREJ DANE SĄ PRZETWARZANE W ZWIĄZKU Z ZAWarciEM I REALIZACJĄ UMOWY IDENTYFIKATOR: WCO.PBI.PBDO.E011z	Wersja: 02.00 Data: 2022-01-10 Strona: 10/10 Załącznik nr E011zdo PBDO
	INSPEKTOR OCHRONY DANYCH (IOD)	

klauzuli, Wielkopolskie Centrum Onkologii informuje, że Pani/Pana dane osobowe zostały pozyskane od Pani/Pana Pracodawcy.

7. Posiada Pani/Pan prawo dostępu do treści swoich danych, prawo ich sprostowania, prawo do wniesienia sprzeciwu, prawo ograniczonego przetwarzania oraz prawo do usunięcia. Jeżeli chce Pani/Pan skorzystać z w/w uprawnień – proszę wysłać wiadomość pocztową na adres daneosobowe@wco.pl. W zakresie, w jakim Pani/Pana dane osobowe są przetwarzane zgodnie z podstawami prawnymi wskazanymi w klauzuli informacyjnej, nie przysługuje Pani/Panu prawo do przenoszenia Pani/Pana danych osobowych.
8. Ma Pani/Pan również prawo wniesienia skargi do Organu Nadzorczego, którym jest Prezes Urzędu Ochrony Danych osobowych, gdy uzna Pani/Pan, iż przetwarzanie danych osobowych Pani/Pana dotyczących narusza przepisy RODO.
9. Wielkopolskie Centrum Onkologii jako Administrator Pani/Pana danych osobowych dba o poufność danych osobowych. Z uwagi jednak na konieczność wypełnienia celu przetwarzania, obowiązków prawne ciążących na Wielkopolskim Centrum Onkologii, czy konieczności zapewnienia odpowiedniej organizacji pracy, np. w zakresie infrastruktury informatycznej, bezpieczeństwa przetwarzanych danych, Pani/Pana dane osobowe mogą być ujawnione podmiotom, z którymi Wielkopolskie Centrum Onkologii ma zawarte odrębne umowy na świadczenie usług, podmiotom zaopatrującym Administratora w rozwiązania techniczne i informatyczne oraz organizacyjne, podmiotom kontrolującym lub innym podmiotom upoważnionym na podstawie przepisów prawa.
10. Pani/Pana dane nie podlegają zautomatyzowanemu podejmowaniu decyzji, w tym profilowaniu.
11. Pani/Pana dane osobowe mogą być przekazywane do państwa trzeciego/organizacji międzynarodowej tj. poza teren Unii Europejskiej z uwagi na to, że korzystamy z usług innych dostawców. Zapewniamy, że w takim przypadku przekazywanie danych odbywać się będzie w oparciu o stosowną umowę pomiędzy Wielkopolskim Centrum Onkologii a tym podmiotem, zawierającą standardowe klauzule ochrony danych przyjęte przez Komisję Europejską. W celu informacji o sposobach zabezpieczeń danych osobowych przekazywanych poza teren Unii Europejskiej może Pani/Pan kontaktować się pod adresem daneosobowe@wco.pl.
12. Pani/Pana dane osobowe będą przechowywane do czasu niezbędnego do zrealizowania celu zawartej umowy/porozumienia/zlecenia, o którym mowa w pkt. 3 niniejszej klauzuli, terminów archiwizacji i dochodzenia ewentualnych roszczeń.

*Profilowanie oznacza dowolną formę zautomatyzowanego przetwarzania danych osobowych, które polega na wykorzystaniu danych osobowych do oceny niektórych czynników osobowych osoby fizycznej, w szczególności do analizy lub prognozy aspektów dotyczących pracy tej osoby fizycznej, jej sytuacji ekonomicznej, zdrowia, osobistych preferencji, zainteresowań, wiarygodności, zachowania, lokalizacji lub przemieszczania się.